

Rilexine 75 mg tabletes suņiem un kaķiem

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rilexine 75 mg tabletes suņiem un kaķiem

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- Cane
 - Gatto
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/09/2007

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

VIRBAC

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/07/1698

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013958>